DIALOG(R)File 347:JAPIO (c) 2001 JPO & JAPIO. All rts. reserv.

02690957 **Image available**
CYANOALKYL-HETEROCYCLIC COMPOUND AND INSECTICIDE

PUB. NO.:

63-307857 [JP 63307857 A]

PUBLISHED:

December 15, 1988 (19881215)

INVENTOR(s): SHIOKAWA KOZO

TSUBOI SHINICHI SASAKI AKITAKA MORIIE KOICHI

HATTORI YUMI

SHIBUYA KATSUHIKO

APPLICANT(s): NIPPON TOKUSHU NOYAKU SEIZO KK [352298] (A Japanese

Company

or Corporation), JP (Japan)

APPL. NO.:

62-142150 [JP 87142150]

FILED:

June 09, 1987 (19870609)

ABSTRACT

NEW MATERIAL: The compound of formula I (R is cyanoalkyl; A is bivalent group of (substituted) 2-4C saturated or unsaturated hydrocarbon; the bond between A and B is univalent, bivalent, etc.; X is NH, N, O, S, CH, etc.; Y is cyano, nitro, etc.).

EXAMPLE: 3-(2-Cyanoethyl)-2-cyanoiminotetrahydro-1,3-thiazine.

USE: An insecticide free from phytotoxicity to cultured plants and applicable against harmful insects (e.g. azuki bean weevil, grain weevil, gypsy moth or green rice leafhopper).

PREPARATION: The compound of formula I can be produced by reacting a compound of formula II with a compound of formula R-Hal (Hal is halogen).

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-307857

(5) Int Cl. 4

識別記号

庁内整理番号

④公開 昭和63年(1988)12月15日

C 07 D 207/22 A 01 N 43/78 43/86 C 07 D 211/84

102

7242-4C -7215-4H 7215-4H

6761-4C※審査請求 未請求 発明の数 2 (全12百)

❽発明の名称

シアノアルキルーヘテロ環式化合物及び殺虫剤

②特 願 昭62-142150

23出 願 昭62(1987)6月9日

79発 明 者 坪 紘 \equiv 神奈川県川崎市多摩区宿河原210-6

⑫発 明 者 真 ---

東京都日野市平山3-26-1

②発 明 者 昭幸

東京都日野市東平山1-7-3

何発 明 者 家 晃 部

Ш

#

々木

東京都台東区上野5-7-11

⑫発 明 者 服 ゆ み

東京都八王子市小比企町598

⑫発 明 者 渋 谷 克 彦 東京都八王子市並木町39-15

70出 98 人 日本特殊農薬製造株式

佐

盛

東京都中央区日本橋本町2丁目7番1号

会社

迎代 理 人

弁理士 川原田 一穂

最終頁に続く

1. 発明の名称 シアノアルキル・ヘテロ環式化合 物及び殺虫剤

2特許請求の範囲

(1) 式:



式中、Rはシアノアルキル基を示し、

Aは、任意に置換されていてもよい炭素数2~ 3の飽和炭化水素鎖の2価の基、若しくは、任意 に置換されていてもよい炭累数2~3の不飽和炭 化水累鎖の2価又は3価の基を示し、

AとXとの結合手「→」は、/価又は2価を示

X は NH、 N、 O、 S、 CH 又は CH₂ を示し、そ

Yはシアノ番又はニトロ基を示す、

ここで、XがNHを示すとき、Aは任意に置換さ

れていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖 の2価の基を示し、又

XがNを示すとき、Aは任意に置換されていて もよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の3面の 夢を示し、且つAとXとの給合手「→」は2価を 示す、

で表わされるシアノアルキル・ヘテロ環式化合物。

Rが炭素数/~ゟのアルキルを有するシア ノアルキルを示し、Aがアルキル膛換されていて もよい炭素数2~3の飽和炭化水素鎖の2価の基、 若しくは、アルキル置換されていてもよい炭素数 2~3の不飽和炭化水素鎖の2価又は3価の基を 示し、

AとXとの結合手「→」が/価又は2価を示し、 X が NH 、 N 、 O 、 S 、 CH 又は CH。を示し、そし てYがシアノ又はニトロを示し、ここでXがNHを 示すとき、Aがアルキル置換されていてもよい炭 累数2~3の不飽和炭化水素鎖の2価の基を示し、 又

XがNを示すとき、Aがアルキル置換されてい

1 1 T T

1 11 1 1

式

てもよい炭素数2~3の不飽和工化水素鎖の3価の基を示す特許請求の範囲第(1)項記載の化合物。

(3) Rが炭素数/~3のアルキルを有するシア ノアルキルを示し、Aがメチル置換されていても よい炭素数2~3の飽和炭化水素鎖の2価の基、 若しくはメチル電換されていてもよい炭素数2~ 3の不飽和炭化水素鎖の2価又は3価の基を示し、

XがNを示すとき、Aがメチル置換されていて もよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の3価の 器を示す特許請求の範囲第(1)項記載の化合物。

(4) 式:

$$R - N X$$

3. 発明の詳細な説明

本発明は、シアノアルキル・ヘテロ環式化合物、その製法及びその殺虫剤としての利用に関する。

本願出願日前公知の時開昭 48-9/06 4号公報には、下配一般式で表わされる化合物が記載されてかり、該化合物が、殺菌性、抗糖尿病性、ピールス鎮静性かよび利尿性の活性物質製造にかける中間物質として有用である旨、記載されている。

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & (CH_2)_n - X \\
R_2 & R_3 & R_4 & | \\
R_5 & | \\
R_5
\end{array}$$

(式中、基 R₁ および R₂ は水素原子または/ない し4個の炭素原子を有する直鎖状または分枝鎖状 の低級アルキル基、…………、

R₃ および R₄ は水素原子、/ないし4個の炭素原子を有する直鎖状または分枝状の低級アルキル基、

R5 は、水器原子、ノないし6個の炭器原子を有する直鎖状または分枝鎖状低級アルギル茲、2ない

式中、Rはシア

Aは、任意に置換されていてもよい炭系数2~ 3の飽和炭化水素鎖の2価の基、若しくは、任意 に置換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭 化水素鎖の2価又は3価の基を示し、

AとXとの結合手「→」は、/価又は2価を示

X は NH 、 N 、 O 、 S 、 CH 又は CH $_2$ を示し、そして

Yはシアノ羞又はニトロ益を示す、

ここで、XがNHを示すとき、Aは任意に置換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の2価の基を示し、又

X が N を示すとき、 A は任意に置換されていてもよい 炭素改2~3の不飽和炭化水渠鎖の3価の基を示し、且つ A と X との結合手「→」は2 価を示す、

で要わされるシアノアルキル - ヘテロ環式化合物を有効成分として含有する殺虫剤。

し3個の炭素原子を有するヒドロキシアルキル基、ハロゲン原子、/または2個の炭素原子を有する低級アルキルまたはアルコキシ基によつて任意にモノ・またはジー置換されたフエニル基、ハロゲン原子によつて任意にモノ置換されたペンジルまたはフェネチル基を表わす…………、

X は酸素またはイオウ原子またはその窒素原子が / ないし4 個の炭素原子を有する、直鎖状または 分枝鎖状の低級アルキル基またはペンジルまたは 任意に置換されるイミノ基であり、かつ

11は0または/に等しい)

同じく、英国特許出願公告第2055796-A号には、下記式で表わされる化合物が殺虫活性を有する旨、記載されている。

(式中、Xは、NH-、-N(アルキル)-、-S-又は-CH₂-、 R は水果、アルキル又はア/ しで

nは2又は3を示し、Bが水深又はXが -NH-の場合、その互変異性を有する)

この度、本発明者等は下記式(I)のシアノアルキル- ヘテロ環式化合物を見い出した。

式:

$$R - N X$$
 (I)

式中、Rはシアノアルキル基を示し、

Aは、任意に置換されていてもよい炭素数2~3の飽和炭化水素鎖の2価の落、若しくは、任意に置換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の2価又は3価の基を示し、

A と X との 結合 手 「 → 」は、 / 価 又 は 2 価 を 示 し、

X は NH 、 N 、 O 、 S 、 CH 又は CH $_2$ を示し、そして

Yはシアノ基又はニトロ基を示す。

Halはハロゲン原子を示す、

で扱わされる化合物とを反応させることを特象と する、前記式(I)のシアノアルキル・ヘテロ環式化 合物の製造方法。

製法 b): 〔式(I)中、 A が任意に置換されていても よい炭素数 2 ~ 3 の飽和炭化水素鎖の 2 価の苺を示し、 X が 0 又は S を示す 場合、 A を A¹ とし、 X を X¹ とする 〕

式:

$$R - NH - A^1 - X^1H$$
 (V)

式中、R、 A^1 及び X^1 は前配と同じ、 で表わされる化合物と、

式:

$$B = C = N - Y \tag{V}$$

式中、Yは前記と同じ、そして

Bはメチルチオ基又はアミノ基を示す、 で表わされる化合物とを反応させることを特徴と する、 ことで、Xが 示すとき、Aは任意に置換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の2価の基を示し、又

X が N を示すとき、 A は任意に置換されていてもよい炭素数 2 ~ 3 の不飽和炭化水素鎖の 3 価の苗を示し、且つ A と X との結合手「→」は 2 価を示す。

本発明式(i)の化合物は例えば下配の方法により合成できる。

製法 ≥):

式

式中、A、X及びYは前配と同じ、 で表わされる化合物と、

₹.

式中、Rは前配と同じ、そして

式

$$R-N \longrightarrow X^{1}$$

$$N-Y$$
(1')

式中 R 、 A¹ 、 X¹ および Y は前記と同じ、 で表わされるシアノアルキル・ヘテロ環式化合物 の製造方法。

本発明式(I)のシアノアルキル・ヘテロ環式化合物は、強力を殺虫作用を示す。

本発明によれば、式(I)のシアノアルキル・ヘテロ環式化合物は意外にも、驚くべきことには、例えば前掲の刊行物記載の化合物に比較し、実質的に返めて卓越した殺虫作用を現わす。

本発明式(1)の化合物に於いて、好ましくは、

Rは、炭素数 / ~5のアルキルを有するシアノ アルキルを示し、

Aはアルキル置換されていてもよい炭素数2~ 3の飽和炭化水素鎖の2価の基、若しくは、アルキル置換されていてもよい炭素数2~3の不飽和

記

公

炭化水素鎖の2価又は3価のき

A'とXとの結合手「→」は/価又は2価を示し、 XはNH、N、O、S、CH又はCH₂を示し、そ

Yはシアノ又はニトロを示し、ここでXがNHを示すとき、Aはアルキル置換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の2価の基を示し、又

XがNを示すとき、Aはアルキル置換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の3価の基を示す。

更には、式(I)に於いて、特に好ましくは、

R は炭素数!~3のアルキルを有するシアノアルキルを示し、

Aはメチル置換されていてもよい炭素数2~3の飽和炭化水素鎖の2価の基、若しくはメチル置換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水業鎖の2価又は3価の基を示し、

A と X と の 結合手 「 → 」 は / 価 又 は 2 価 を 示 し、 X は NH 、 N 、 O 、 S 、 CH 又 は CH₂ を 示 し、 そ

/ - (2-シアノエチル) - ユーニトロイミノ - /,2 - シヒドロピリシン、

/ - (2 - シアノエチル) - 2 - シアノイミノ - / 2 - タヒドロピリクン、

3 - (2 - シアソエチル) - 2 - シアノイミノ チアプリジン、

3 - (3 - シアノプロピル) - 2 - シアノイミ ノテトラヒドロ - 13 - チアジン、

/ - (3 - シアノプロピル) - 2 - ニトロイミ ノピロリシン、

/ - (3 - シナノプロピル) - 2 - ニトロイミ ノ - / .2 - クヒドロピリミジン。

製法 a) に於いて、原料として、例えば、2 - シアノイミノテトラヒドロ - 1.3 - チアジンと、3 - クロロプロピオニトリルとを用いると、下記の反応式で扱わされる。

(以下余白)

して

Yはシアノ又はニトロを示し、ここでXがNHを示すとき、Aはメチル置換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の2価の基を示し、又

XがNを示すとき、Aはメチル置換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の3価の基を示す。

そして本発明式(I)の化合物の具体例としては、 特には下記の化合物を例示できる。

3 - (2 - シアノエチル) - 2 - シアノイミノ チトラヒドロ - 1.3 - チアジン、

3 - (2 - シアノエチル) - 2 - シアノイミノ チアソリシン、

3 - (2 - シアノエチル) - 2 - ニトロイミノ: テトラヒドロ - 13 - チアジン

3 - (2 - シアノエチル) - 2 - シアノイミノ オキサグリジン、

3 - (2 - シアノエチル) - 2 - シアノイミノ. テトラヒドロ - 1,3 - オキサジン、

HN S +
$$C1CH_2CH_2-CN$$

N-CN

-HC1

NC- CH_2CH_2 -N

N-CN

製法 b) に於いて、原料として例えば3 - (2 - ヒドロキシエチル) アミノプロピオニトリルと、 ソメチルN - シアノシチオイミノカーポネートと を用いると、下配の反応式で表わされる。

 $NC-CH_2CH_2-NHCH_2CH_2OH + (CH_3S)_2C = N-CN$

上配製法 a) に於いて、原料である式(II) の化合物は前記、 A、 X 及び Y の定義に基づいたものを意

味する。

式(II)に於いて、A、X及びYは好ましくは、前 配の好ましい定義と同義を示す。

式⑪の化合物は、有機化学の分野ですでに文献 公知のものであり、その具体例としては、

ね - シ アノイミノ テトラヒドロ - 1,3 *- チ* アジ ン、

2 - シアノイミノテトラヒドロ - 1,3 - オキサ シン、

2 - ニトロイミノテトラヒドロ - 1.3 - チアシン、

2 - ニトロイミノチアプリジン、

2-シアノイミノチアソリジン、

2-シアノイミノピロリジン、

2-シアノイミノピペリジン、

2 - ニトロイミノピロリジン、

2-ニトロイミノピペリジン、

2 - シアノアミノチアソリン、

2-ニトロアミノピリジン

等を例示できる。

-),72巻、1814~1815 頁又は、J. Pham. Sei. (ジャーナル オプ ファーマシューテイカル サイエンス),59巻、1350~1352 頁等に配 越される公知化合物を包含する。

その具体例としては、例えば、

3 - (2 - メルカプトエチル) アミノプロピオ ニトリル、

3 - (2 - ヒドロキシエチル) アミノプロピオ ニトリル

等を例示できる。

製法 b) に於いて、同 様に原料である式 (Mの化合物は公知のものであり、その具体例としては、

ジメチルN - シアノイミノジチオカーポネート、 ニトログアニジン、

N - ニトロS - メチルイソチオウレア · を例示できる。

上記製法。)の実施に際しては、適当な希釈剤と してすべての不活性な溶媒を挙げることができる。

かかる希釈剤の例としては、水:脂肪族、環脂 肪族および芳香族炭化水素類(場合によつては塩 同様に、製法 原料である式伽の化合物は、 前記R及び Hal の定義に基づいたものを意味する。 式伽に於いて、Rは、好ましくは、前配の好ま しい定義と同義を示し、Hal は好ましくは、クロ

式伽の化合物は、有機化学の分野でよく知られ たものであり、その具体例としては、

2 - クロロアセトニトリル、

3 - クロロプロピオギニトリル

等を例示できる。

ル又はプロムを示す。

上記製法 b) に於いて、原料である式 M) の化合物は、前記、R、A¹ 及び X¹ の定義に基づいたものを意味する。

式Mに於いて、R、A¹ 及びX¹ は好ましくはR については、前記の好ましい定義と同義を示し、A¹ 及びX¹ については、夫々、前配A及びXの好ましい定義中のそれぞれに対応する定義と同義を示す。

式Mの化合物は、例えば J. Am. Chem. Soc.(ジャーナル オナ アメリカン ケミカル ソサエテイ

素化されてもよい)例えば、ヘキサン、シクロヘ キサン、石油エーテル、リグロイン、ペンセン、 トルエン、キシレン、メチレンクロライド、クロ ロホルム、四塩化炭素、エチレンクロライドおよ びトリクロロエチレン、クロロペンセン:その他、 エーテル類例えば、ジエチルエーテル、メチルエ チルエーテル、ジー 180 - プロピルエーテル、ジ **プチルエーテル、プロピレンオキサイド、ツオキ** サン、テトラヒドロフラン;ニトリル類例えば、 アセトニトリル、プロピオニトリル、アクリロニ トリル、アルコール類例えば、メタノール、エタ ノール、 lao - プロペノール、プタノール、エチ レングリコール:酸アミド類例えば、ジメチルホ ルムアミド、ジメチルアセトアミド、スルホン、 スルホキシド類例えば、ジメチルスルホキシド、 スルホラン:および塩基例えば、ナトリウムハイ ドライド、カリウムハイドライド等の水器化物、 アルカリ金属の水酸化物、炭酸塩、及びトリエチ ルアミン等の三級アミンをあげることができる。

上記製法 a) は、広い温度範囲内において実施す

ることができ、一般には、約~約100℃、 好ましくは約10℃~約80℃間で実施できる。 また、反応は常圧の下で行なりのが好ましいが、 加圧または波圧の条件の下で行なりこともできる。

上記製法 a)を実施するに当つては、例えば、式(II)の化合物/モルに対し、塩蒸として、ナトリウムハイドライドを、約1.1倍~1.2倍モル量、式(III)の化合物を等モル量~約1.2倍モル量、好ましくは等モル量~約1.1倍モル量を、不活性溶媒、例えばジメチルホルムアミド中で反応させることにより、目的の化合物を得ることができる。

上記製法 b) の実施に際しては、適当な希釈剤として、製法 a) で例示したと同様のすべての不活性な溶媒を挙げることができる。

上記製法 b) は、広い温度範囲内において実施することができ、たとえば、約00~約10000間好ましくは約300~約800回間で実施できる。

また、反応は常圧の下で行なりのが好ましいが、 加圧または波圧の条件の下で行なりこともできる。

アズキゾウムシ (Callosobruchus chinensis)、コクゾウムシ (Sitophilus zeamais)、コクヌストモドキ (Tribolium castaneum)、オオニジュウヤホシテントウ (Epilachna vigintioctomaculate)、トピイロムナポソコメツキ (Agriotes fuscicollis)、ヒメコガネ (Anomala rufocupres)、コロラドポテトピートル (Leptinotarsa decemlinesta)、ジアプロテイカ (Disbrotica spp.)、マツノマチラカミキリ (Monochamus alternatus)、イネミズゾウムシ (Lissorhoptrus oryzophilus)、ヒラタキクイムシ (Lyctus bruneus): 鱗翅目虫、例えば、

マイマイガ (Lymantria dispar)、ウメケムシ (Malacosoma neustria)、アオムシ (Pieris rapae)、ハスモンヨトウ (Spodoptera litura)、ヨトウ (Mamestra brassicae)、ニカメイチユウ (Chilo suppressalis)、アワノメイガ (Pyrausta nubilalis)、コナマダラメイガ (Ephestis cautella)、コカクモンハマキ (Adoxophyes orana)、コドリンガ (Carpocapsa

 $+11^{n}$ + +

上記製法 b) 施するに当つては、例えば式 M の化合物 / モルに対し、式 M の化合物を等モル量 ~約 / 2 倍モル量、好ましくは等モル量 ~約 / / 倍モル量、不活性溶媒、例えば アルコール (例えば、メタノール、エタノール)溶媒中で、メルカプタン及び/又はアンモニアの発生の止むまで、反応させることによつて、目的の新規化合物を得ることができる。

本発明の式(I)化合物は、強力な殺虫作用を現わ す。従つて、それらは、殺虫剤として、使用する とができる。そして本発明の式(I)活性化合物は、 栽培植物に対し、薬害を与えることなく、有害昆虫に対し、的確な筋除効果を発揮する。また本発明化合物は広範な個々の害虫、有害な吸液昆虫、 かむ昆虫およびその他の植物寄生害虫、貯蔵害虫、 衛生害虫等の防除のために使用でき、それらの駆 除換波のために適用できる。

そのような害虫類の例としては、以下の如き害虫類を例示することができる。 昆虫類として、鞘翅目害虫、例えば

pomonella)、カプラヤガ (Agrotis fucosa)、ハチミツガ (Galleria mellonella)、コナガ (Plutella maculipennis)、ミカンハモグリガ (Phyllocnistis citrella); 半翅目虫、例えば

ッマグロヨコバイ (Nephotettix cincticeps)、トピイロウンカ (Nilaparvata lugens)、クワコナカイガラムシ (Pseudococcus comstocki)、ヤノネカイガラムシ (Unaspis yanonensis)、モモアカアプラムシ (Myzus persicae)、リンゴアプラムシ (Aphis pomi)、ワタアプラムシ (Aphis gossypii)、ニセダイコンアプラムシ (Rhopalosiphum pseudobrassicas)、ナシグンバイ (Stephanitis nashi)、アオカメムシ (Nezaraspp.)、トコジラミ (Cimex lectularius)、オンシッコナジラミ (Trialeurodes vaporariorum)、キジラミ (Psylla spp.);

チャパネゴキブリ (Blatella germanica)、ワモンゴキブリ (Periplaneta americana)、ケラ

(Gry ilotalpa africana) ペッタ (Locusta migratoria migratoriodes) ;

等翅目虫、例えば、

ヤマトシロアリ (deucotermes speratus)、 イエシロアリ (Coptotermes formosanus); 双翅目虫、例えば、

イエバエ (Musca domestica)、ネツタイシマカ (Aedes aegypti)、タネバエ (Hylemia platura)、アカイエカ (Culex pipiens)、シナハマダラカ (Anopheles sinensis)、コガタアカイエカ (Culex tritaeniorhynchus)、等を挙げることができる。

更に、獣医学の医薬分野においては、本発明の新規化合物を健々の有害な動物寄生虫(内部および外部寄生虫)、例えば、昆虫類およびぜん虫に対して使用して有効である。このような動物寄生虫の例としては、以下の如き害虫を例示することができる。

昆虫類としては例えば、

ウマパエ (Gastrophilus app.)、サシパエ

釈剤、又は担体、場合によつては界面活性剤、即ち、乳化剤及び/又は分散剤及び/又は泡沫形成剤を用いて、混合することによつて行なりことができる。展開剤として水を用いる場合には、例えば、有機溶液は、また補助溶媒として使用することができる。

液化ガス希釈剤又は担体は、常温常圧でガスで

(Stomoxys ・)、ハジラミ (Trichodectes app.)、サシガメ (Rhodnius app.)、イヌノミ (Ctenocephalides canis)

等を挙げることができる。

本発明ではこれらすべてを包含する虫類に対する殺虫作用を有する物質として殺虫剤と呼ぶことがある。

本発明の式(I)活性化合物は通常の製剤形態にすることができる。そして斯る形態としては、液剤、エマルション、懸濁剤、粉剤、泡沫剤、ペースト、粒剤、エアソール、活性化合物浸潤・天然及び合成物、マイクロカプセル、種子用被覆剤、燃焼装置を備えた製剤(例えば燃焼装置としては、くん蒸及び煙霧カートリッシ、かん並びにコイル)、そしてULV [コールドミスト(cold mist)、ウオームミスト(warm mist)]を挙げることができる。

これ らの製剤は公知の方法で製造することができる。 斯る方法は、例えば、活性化合物を、展開剤、即ち、液体希釈剤;液化ガス希釈剤;固体希

あり、その例としては、例えばプタン、プロペン、 登累ガス、二酸化炭素、そしてハロゲン化炭化水 紫類のようなエアゾール噴射剤を挙げることがで まる。

固体希釈剤としては、土壌天然鉱物(例えば、 カオリン、クレー、タルク、チョーク、石英、ア タパルガイド、モンモリナイト、又は珪藻土等)、 土壌合成鉱物(例えば、高分散ケイ酸、アルミナ、 ケイ酸塩等)を挙げることができる。

粒剤のための固体担体としては、粉砕且つ分別された岩石(例えば、方解石、大理石、軽石、海池石、白雲石等)、無機及び有機物粉の合成粒、そして細粒体又は有機物質(例えば、おがくず、ココヤしの実のから、とうもろこしの穂軸そしてタバコの茎等)を挙げることができる。

乳化剤及び/又は泡沫剤としては、非イオン及び陰イオン乳化剤 [例えば、ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン脂肪酸アルコールエーテル (例えば、アルキルアリールポリケリコールエーテル、アルキルスルホン酸塩、ア

ルキル硫酸塩、アリールス 酸塩等)]、アルブミン加水分解生成物を挙げるととができる。 分散剤としては、例えばリグニンサルファイト 魔液そしてメチルセルロースを包含する。

固着剤も、製剤(粉剤、粒剤、乳剤)に使用することができ、斯る固着剤としては、カルギキシメチルセルロースそして天然及び合成ポリマー(例えば、アラピアゴム、ポリピニルアルコールそしてポリピニルアセテート等)を挙げることができる。

潜色剤を使用することもでき、斯る潜色剤としては、無機顕料(例えば酸化鉄、酸化チタンそしてプルシアンアルー)、そしてアリザリン染料、アソ染料又は金属フタロシアニン染料のような有機染料、そして更に、鉄、マンガン、ポロン、銅、コパルト、モリプアン、亜鉛のそれらの塩のような微量要素を挙げることができる。

数製剤は、例えば、前配活性成分を0.1~95 重量多、好ましくは0.5~90重量多含有することができる。

えば0.0000001~100重量をであつて、好ましくは0.0001~1重量をである。

本発明式(I) 化合物は、使用形態に適合した通常 の方法で使用することができる。

衛生害虫、貯蔵物に対する害虫に使用される際には活性化合物は、石灰物質上のアルカリに対する良好な安定性はもちろんのこと、木材及び土壌における優れた残効性によつて、きわだたされている。

次に実施例により本発明の内容を具体的に説明 するが、本発明はこれのみに限定されるべきもの ではない。

製造突施例:

寒施例/

2 - シアノイミノテトラヒドロ - 1.3 - チアジン (1.48) 、3 - クロロプロピオニトリル (0.9

本発明の式(を生化合物は、それらの商業上、有用な製剤及び、それらの製剤によつて調製された使用形態で、他の活性化合物、例えば、殺虫剤、海豚、殺菌剤、殺メニ剤、殺センチニウ剤、殺カビ剤、生長調整剤又は除草剤との混合剤として、利用することもできる。ここで、上記殺虫剤としては、例えば、有機リン剤、カーバメート剤、カーボキシレート系薬剤、クロル化炭化水泵系剤、砂生物より生産される殺虫性物質を挙げることができる。

更に、本発明の式(I)活性化合物は、共力剤との混合剤としても、利用することができ、斯る製剤及び、使用形態は、商業上有用なものを挙げることができる。該共力剤は、それ自体、活性である必要はなく、活性化合物の作用を増幅する化合物である。

本発明の式(I)活性化合物の商業上有用な使用形態における含有量は、広い範囲内で、変えることができる。

本発明の式(1)活性化合物の使用上の濃度は、例

8)、炭酸カリウム(ハ48)、アセトニトリル(30%)の混合物を投择しながら、4時間選流する。反応後アセトニトリルを減圧で留去し、残盗にシクロロメタンを加え、水及び1分水酸化ナトリウム水溶液で洗浄する。シクロロメタン層を乾燥後、濃縮すれば、目的物は結晶となり、沈燥し、するので、戸沿し、少量のエーテルで洗い乾燥し、目的の3-(2-シアノエチル)-2-シアノイジーンテトラヒドロー13-チアシン(ハ28)が得られる。

mp. 85~880

奥施例 2

2 - ニトロアミノピリシン(288)、3 - クロロプロピオニトリル(188)、トリエチルアミン(228)、エタノール(50毗)の溶液を 提择しながら、3 時間 遺流させる。エタノールを 成圧で留去後、残盗に水を で抽出する。 ジクロロメタン層を水及び / 多塩酸 で洗浄後、乾燥する。 ジクロロメタンを濃縮後、 残盗をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精 製すると、目的の / - (2 - シアノエチル) - 2 - ニトロイミノー / 2 - ジヒドロピリジン (0.8 8)が得られる。

mp. /36~/40°C

奥施例3

3-(2-ヒドロキシエチル) アミノプロピオニトリル (ハノ8) 及びシメチルド・シアノシチオイミノカーポネート (ハS8) のエタノール (25 ml) 溶液を3日間湿流する。 続いて、エタノールを減圧で、約2/3 濃縮し、放冷すると、目的物は結晶として、北殿するので、 沪過し、少量のエタノールで洗い乾燥すると、目的の3-(2

- シアノエチ - 2 - シアノイミノオキサグリ ソン (0.78) が得られる。

mp. / 00~/02°

実施例/~3と同様の方法により製造される本発明式(I)の化合物を、実施例/~3の化合物とともに下記第/表に示す。

(以下余白)

		mp./46~/48 C	пр. 82~860	mp. 65∼ 68 C	ab. 83~88 C	mp./#0~/#5C					шb./00~/02C			mp.//0-//2c		
	>	-כא	, CN	-CN	-CN	-CN	-cn	-CN	- CN	Ç	CN	-CA	Ç	Z -	-CN	, CN
	×	8	∞	Ø	60	Ø	œ	50	60	0	0	•	•	0	•	CH2
展 8-8	+γ-	-CH ₂ CH ₂ -	-cH2cH2-	-cH2cH2-	-(CH ₂) ₃ -	-(CH ₂) ₅ -	CH ₃ -CH ₂ CHCH ₂ -	-(CH ₂) ₅ -	-(CH ₂) ₅ -	-CH2CH2-	-CH2CH2-	-сн2 сн2-	-(CH ₂) ₃ -	-(cH ₂),-	-(CH ₂) ₃ -	-CH2CH2-
	æ	NC-CH ₂ -	NC-CH2CH2-	NC-(CH ₂) ₃ -	NC-CH2CH2-	NC-CH ₂ -	NC-CH ₂ CH ₂ -	NC-(CH ₂) ₃ -	CH ₃ I NC-CH ₂ CCH ₂ - CH ₃	NC-CH ₂ -	NC-CH2CH1-	NC-(CH ₂) ₃	NC-CH2-	NC-CH ₂ CH ₂ -	NC-(CH ₂) ₅	NC-CH ₂ -
	化合物系	`	7	'n	*	*1	9	7	%	6	0	*	77	/3	#/	15

ı					The state of the s								_				
			mp./59~/625C		mp./03~405C	•				·							•
¥	-כא	-CN	-CN	-CN	-N02	-N02	-N02	-N0 ₂	-N0 2	-N0 ₂	-N0.	-N0 2	-N02	-N02	-N02	-N02	-N02
X	СН2	CH2	СН2	CH2	ø	œ	40	03	ø	ø	•	•	۰	۰	сна	СН2	СН2
- A -	-CH2CH2-	-cH2CH2-	-(CH ₂),-	-(CH ₂),-	-cH2CH2-	-cH2CH2-	-сизсиз-	-(CH ₂) ₃ -	-сн2сн2-	си ₃ -си ₂ -си- (х何)	-ch2ch2-	-сн2сн2-	-(CH ₂),-	-(CH ₂),-	-cH2cH2-	-cH2cH2-	-(CH ₂) ₅ -
æ	NC-CH2CH2-	NC- (CH ₂),-	NC-CH ₂ CH ₂ -	NC- (CH ₂) 3-	NC-CH ₂ CH ₂ -	NC-CH2-	NC- (CH ₂) ₃ -	NC-CH2CH2-	CH ₃ NC-C-CH ₂ - CH ₃	NC-(CH ₂)3-	NC-CH2-	NC-CH2CH2-	NC-CH2CH2-	NC-(CH ₂) ₃ -	NC-CH2CH2-	NC- (CH ₂),5-	NC-CH ₂ CH ₂ -
化合物属	9/	11	8/	6/	70	77	7	्य	#7	. 72	78	77	28	79	30	3/	32

						mp./36~140C				пр./96~/97.5С		-		
>	-CN	-CN	CN	-CN	-N0 ₂	-N0 ₂	ڔڎ	Š.	NO ₂	NO.	č	NO 2	z	NO ₂
×	. 00	æ	w	oo .	CH	E	CE	CH	•	20	02	풀	z	z
+ ¥ -	-CH ₂ CH ₂ '-	CH ₃ CH-CH ₂ -(X側)	-ch2 ch2-	-сн2 сн2 -	-сн-сн-сн-	-по-но-но-	-сн-сн-сн-	CH3 -CH=C-CH=	-CH=CH-	-CH⇒CK-	-нэ-нэ-	-CH=CH-		-CH=CH-CH=
æŧ	CH ₃ NC-CH-	NC-CH2CH2-	CH ₃ NC-CHCH ₂ -	NC-(CH ₂),-	- ZHO-ÓN	NC-CH ₂ CH ₂ -	NC-CH2 CH2-	NC-CH, CH,	NC-CH2CH2-	NC-CH ₂ CH ₂ -	NC-CH ₂ CH ₂ -	NC-(CH ₂) ₅ -	NC-CH2CH2-	NC-CH ₂ CH ₂ -
化合物桶	33	345	35	38	37	38	39	3	ŧ	#7	8%	\$	\$#	3

11...

生物 献验例:

比較化合物

c - / :

N-CN

(特開昭*48-9106*4号記載)

c - 2:

c - 3:

希釈した。

試験方法:

直径 / 2 cm のポットに植えた草丈 / 0 cm 位の稲に、上記のように調製した活性化合物の所定濃度の水希釈液を / ポット当り / 0 ml 散布した。散布薬液を乾燥後、直径 7 cm、高さ / 4 cm の金網をかぶせ、その中に有機リン剤に抵抗性を示す系統のツマグロョコパイの雌成虫を 3 0 頭放ち、恒温室に置き 2 日後に死虫数を調べ殺虫率を算出した。

代表例をもつてその結果を第2表に示す。

第	2	表

	27 & 2C	
化合物/%	有効成分濃度 ppm	殺虫率 %
2	40	100
4	40	100
20	40	100
比 較		
'C - /	200	5.5
c - 2	200	90
C - 3	200	65
C - 4	200	40
C - 5	200	50
	I	1

C - 4 :

(英国出願公告第2055796号記載)

C-5:

実施例4(生物試験)

有機リン剤抵抗性ツマグロョコペイに対する 試験

供試薬液の調製

溶 剤:キシロール3重量部

乳化剤:ポリオキシエチレンアルキルフエニル

エーテルノ重量部

適当な活性化合物の調合物を作るために活性化合物/重量部を前記量の乳化剤を含有する前記量の乳化剤を含有する前記量の溶剤と混合し、その混合物を水で所定濃度まで

実施例が

有機リン剤、及びカーパメート剤抵抗性モモア カアプラムシに対する試験

試験方法:

直径/5~20 条焼鉢に植えた高さ約20~20 大ス 苗(真黒長ナス)に飼育した有機リン剤、及びカーペメート剤抵抗性モモアカアプラムシを/苗当り約200 須接種し、接種/日後に、実施例4と同様に調製した活性化合物の所定濃度の水希釈液をスプレーガンを用いて、充分量散布した。散布後28 での温室に放置し、散布24時間後に殺虫率を算出した。尚、試験は2回反復で行つた。

その結果を第3表に示す。

(以下余白)



化合物水	有効成分濃度ppm	殺虫率%
	200	100
4	200	100
比較		
c - /	1000	18
c - 2	1000	20
c - 3	1000	16
C - 4	1000	58
c - 5	1000	64

出願人 日本特殊農業製造株式会社代理人 川原田 一 飽

쑬	1	頁の	紼	ż
777	1	スツ	w	C

ラト貝の心には		
@Int.Cl.⁴	識別記号	庁内整理番号
C 07 D 233/44 233/52 233/88 239/20 263/28 263/48 265/06		7624-4C 7624-4C 7624-4C 6529-4C 7624-4C 7624-4C 7624-4C 7624-4C
265/08 283/02		7330-4C